(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-221901 (43)公開日 平成5年(1993)8月31日

(51) Int.Cl.5	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C 0 7 C 35/21		8827-4H		
A 6 1 K 31/045	ADN	8413-4C		

審査請求 未請求 請求項の数2(全 7 頁)

(21)出願番号	特願平4-29770	(71)出顧人 390028509	
		シオノケミカル株式会社	
(22) 出願日	平成4年(1992)2月17日	東京都中央区京橋3丁目6番21号	
		(72) 発明者 丹羽 宏之	
		東京都品川区小山一丁目7番8号	
		(74)代理人 弁理士 西澤 利夫	

(54) 【発明の名称】 セコステロール誘導体

(57) 【要約】 (修正有)

【目的】 血清脂質低下剤等として有用な、特有な立体 構造を有する5,6-セコステロール誘導体を提供す

【構成】 次式(1), (2)で表わされる3α-O H. 5α -OH δ L<ld 3β -OH. 5β -OH05, 6-ヤコステロール軽導体。

(Rは炭化水素基を示す。)

[特許請求の範囲]

1 【請求項1】 次式(1)(2)で表わされる3α-O H. 5α-OH&L<は3β-OH. 5β-OHØ5. *</p>

* 6 - ヤコステロール誘導体。

[4E 1]

(Rは炭化水素基を示す)

【請求項2】 請求項1のステロール誘導体またはその 薬理的に許容しうる塩を含有することを特徴とする血清 脂質低下剤。

[発明の詳細な説明]

[0001]

【産業上の利用分野】この発明は、セコステロール試薬 体に関するものである。さらに詳しくは、この発明は、 血清脂質低下剤等として有用な、特有な立体構造を有す る5、6-セコステロール誘導体に関するものである。 [0002]

[従来の技術とその趣願] 従来より、動脈硬化を誘発す る高脂血症の治療薬として種々の血清脂質低下剤が開発 され、実用化されてきている。しかしながら、従来の血 その副作用も無視しえないものであった。たとえば、一 穀に広く使用されている血清脂質低下剤としてクロフィ プレートが知られているが、このクロフィブレートは血 清コレステロールをある程度低下させることはできるも のの中性脂肪を低下させることができず、その副作用も 問題となる等の欠点があり、結局は血清脂質低下剤とし て実用的に満足できるものではなかった。実際、その使 用にあたっては、血清脂質の変化に注意しながら長期間 服用することを余儀なくされていた。

【0003】このため、これらの欠点を改善することの 50

できる新しい萎削の実現が強く望まれていた。このよう な状況において、本出願人は、先に、新しい血清脂質低 下剤として有用な、5、6-セコステロール誘導体を開 発し、これを提案した(特願昭63-118912号、 30 特開平1-290624号)。この化合物は、血清コレ ステロールの低下活性とともに中性脂肪の低下活性の息 好なもので、注目されるべきものであった。

【0004】この新しい5、6-セコステロール誘導体 についてさらに検討を進めてきたところ、すでに提案さ れているものとはその立体構造が別異であって、しかも その血清脂質低下活性等の薬理作用についても注目され る新規な物質が合成され、実際に使用され得る状況とな った。そこでこの発明は、以上の通りの従来の血清脂質 低下剤の欠点を解消し、かつ、5、6-セコステロール 清脂質低下剤は脂質代謝の改善作用が十分でなく、また 40 誘導体に関する技術をさらに発展させるためになされた ものであり、特異的な立体構造を有する新規活性化合物 を提供することを目的としている。

[0 0 0 0 5]

【課題を解決するための手段】この発明は、上記の課題 を解決するものとして、次式(1)(2)で表わされる 3 α-OH, 5 α-OHもしくは3 β-OH, 5 β-O Hの5、6-セコステロール誘導体を提供する。 [0006]

【化2】

【0007】 (Rは炭化水素基を示す) この化合物は前記の先行特許出順(特願平1-2906 4号) に開示された5.6-セコステロール化合物がい ずれも3β、5α-OH体であるとの知見を踏まえ、こ れらとはその立体構造が全く別異のものとして提案され たものである。なお、式 (1) (2) 中のRは膨化水素 基であるが、たとえばC。~Cio程度のアルキル基もし くはアルケニル基等とすることができる。

【0008】この発明の化合物は、前配先行特許出願が 開示している方法では製造することができないものであ*

20*って新しい製造方法を採用することが必要である。すな わち、前記の式 (1) の3α-OH, 5β-OHの5. 6-セコステロール誘導体については、先行特許出願に 示されてるコレステロールのオゾン酸化法によって合成 した式次 (3) の 3 β - OH, 5 α - OH の化合物の 6 位のOH基を保護し、次いでC-3位が反転したエステ ル体に転化し、加水分解および脱保護することにより製 消することができる。 [0009]

[化3]

[0010] st. 3β-OH, 5β-OH05, 6-セコステロール誘導体については、たとえばコレスタノ して得られる2種類の位置異性ラクトン体のうちの5-ヒドロキシ-5、6-セコ-5α-コレスタン-6-オ イック ラクトンを単離し、これを還元的に開環するこ とにより製造することができる。

【0011】これらの方法によってはじめてこの発明の 化合物は実現されたものである。たとえば以上のように して製造することのできるこの発明の式(1)(2)で 表わされる5、6-セコステロール化合物は血清コレス テロールの低下作用及び中性脂肪の低下作用の双方に傷 れており、また肝障害に対する作用も従来の血清脂質低 50

下剤よりも低いので、血清脂質低下剤として有用であ る。その場合、血清脂質低下剤として、5,6-セコー ールー6-オンをアセチル化し、Baever-Villiger 酸化 40 ステロール誘導体の薬学的に許容しうる塩を用いてもよ Ų.

> 【0012】この血清脂質低下剤は経口投与、非経口投 与のいずれにも適するように測製することができる。 経 口投与により使用する場合には、この発明のステロール 化合物を定法により担体、賦形剤、希釈剤等を用いて、 粉末、顆粒、錠剤、カプセル等に形成する。また、非経 口投与により使用する場合には、必要に応じてPH調整 剤、保存剤、安定剤等を添加して形成することができ る。

【0013】以下、この発明を実施例に基づいてさらに

5

具体的に説明する。

[0014]

[実施例] 実施例1

(a) 5、6-セココレスタン-3β、5α、6-トリ オール

コレステロールの20gのクロロホルム500ml溶液に 認後、アルゴンガスを10分間吹き込み過剰のオゾンガ 10 【0016】 スを追い出した。次いで、同温度でメタノール100ml*

エタノール 1 0 mlを加え、内温 - 3 5 ℃でオゾンガスを 4時間吹き込んだ。薄層クロマトにより原料の消失を確

IR v ma. (KB r) cm -1:3300, 2950, 1470, 1380, 1050, 1010. 'H-NMR(CDC & s) δ:0.65(3H, s, 18-Hs), 0.83(3H, s, 19-Hs), 0.90,

0.94(9H, cach s. 21, 26, 27-H₃), 3, 77(3H, m, 3α-H, 6-H₂), 4, 18

(1H. brs. 5 B - H).

ファニルメトキシー3β、5α-ジオール 前配化合物 (TY-04) の14.1gのピリジン75ml溶 間遷袢後、室温で一晩遷袢した。次いで、塩化トリチル 1.0 gを追加し更に室温で5時間機拌した。反応液体を 減圧下に溶媒留去し、得られた残渣をクロロホルムに溶 解し、希塩酸、飽和食塩水の順に洗浄した。無水硫酸マ※

【0017】(b) 5,6-セココレスタン-6-トリ ※グネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒留去した。得られた 残渣をシリカゲルカラムクロマト (n-ヘキサン:酢酸 エチル=4:1-3:1) により分離精製し、次の物性 液に、氷冷下塩化トリチル9.8 gを添加し同温度で1時 20 値を有する無水アモルファスとして、対応する保護体を

[0018]

【数2]

IR v max (KB ,) cm -1:3400, 2950, 1450, 1370, 1050, 700.

H-NMR(CDC L a) δ:0.60(3H, s. 18-Ha), 0.83(3H, s, 19-Ha),

0.89(9H, s. 21, 26, 27-H₂), 3.25(2H, m, 6-H₂)3.69(1H, brs, 5 B-H),

3, 90 (1||, m, 3 a -||), 7, 40 (15||, m, trity ℓ -||).

ココレスタンー6ートリフエニルメトキシー5αーオー

前記保護体の5.0 g及びトリフェニルホスフィン2.4 g のテトラハイドロフラン40ml溶液に、ギ酸0.34mlのテ トラハイドロフラン10回溶液を加え、次いでアゾジカ ルポン酸ジエチル1.42mlのテトラハイドロフラン10ml★

【0019】(c) 3α-ホルミルオキシー5、6-セ 30★溶液を滴加し、室温で30分間攪拌した。反応液を減圧 下に連縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマト (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1) により精製し、

> 無色アモルファスとして次の物性値の化合物を3.8 g (収率72.9%) 得た。

[0020]

【数3】

IR v max (KB r) cm -1:3600, 3400, 2950, 1720, 1450, 1160, 1060,

1020, 700 H-NMR (CDCI+) δ: 0.57 (3H, s. 18-H+), 0.83, 0.89

(12H, each s. 19, 21, 26, 27-H₂), 3, 28(2H, m, 6-H₂), 3, 72

(111, brs. 5 β -11), 5, 15 (111, m. 3α -11), 7, 35 (1511, m. trity ℓ -11),

8.04(1H.s. HCOO). 【0021】(d) 5、6-セココレスタン-6-トリ ファニルメトキシー3α, 5α-ジオール

水酸化ナトリウム500mgの95%エタノール20ml溶 液に、氷冷下前記工程 (c) の生成化合物3.8 gのジエ チルエーテル15mlと95%エタノール15ml溶液を滴 加し、室温で10分間攪拌した。反応液に水を加えジエ

チルエーテルで抽出した。飽和食塩水で洗浄後、無水硫 酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒留去した。無色 アモルファスとして次の物性値の粗製Ca-エピマーを3. 7 g得た。

[0022]

【数4】

-4-

*を加え更にNaBH。5gを添加し、続いて室温で一晩 攪拌した。反応後にアセトン30mlを加え過剰のNaB Haを分解し、減圧下滯縮して得られる残渣をシリカゲ ルカラムクロマト (クロロホルム:メタノール=20: 1) により精製した後、メタノールから再結晶して無色

針状晶として次の物性値の表記化合物 (TY-04) を 14.9g(収率68.2%) 得た。

【0015】この化合物は前記特許出願に開示されてい るものである。

【数1】

21.1g (収率95.6%) 得た。

7

 $IR \nu_{max}$ (KB ,) cm $^{-1}$: 3400, 2950, 1440, 1060, 1020, 700.

1H-NMR (CDC ℓ a) δ :0.59 (3H, s. 18-Ha), 0.84, 0.90

(12H, each s. 19, 21, 26, 27-E_x), 3, 22(2H, m, 6-H₂), 3, 82

(2H, brs. 3 β - H, 5 β - H), 7, 37 (15H, m, trity ℓ - H),

[0023] (e) 5,6-セココレスタン-3α, 5α、6-トリオール

前記の粗製C: エピマー1.7 gのメタノール20mlとク ロロホルム10ml溶液に、氷冷下p-トルエンスルホン 酸1水和物200mを加え室温で30分間機拌した。反 10 オキシ化合物より2stepで42.5%) 得た。 応後にクロロホルムを加え飽和食塩水、希炭酸水素ナト リウム溶液、飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸マグネ シウムで乾燥後、減圧下に溶媒留去した。得られた残渣*

*をシリカゲルカラムクロマト(クロロホルム:メタノー $\mu = 20:1-10:1$) により精製し、更にメタノー ルにより再結晶し、無色針状晶として次の物性値のこの 発明の化合物 (1) を 7 1 0 mg (収率、3 α - ホルミル [0024]

8

【数5】

IR v max (KB r) cm -1:3450, 2950, 1460, 1380, 1020, 'H-NMR(CDC L *) δ:0.65(3H, s. 18-H*), 0.83(3H, s. 19-H*). 0.90(9H, s, 21, 26, 27-H₂), 3, 73(2H, m, 6-H₂), 4, 01, 4, 09

(2H each brs 3 8-H 58-H)

【0025】実施例2

(a) 38-Pセトキシコレスタン-6-オン 次式 (4)

[0026]

[化4]

※【0027】のコレスタノールー6ーオンの3.44gのピ 20 リジン50ml溶液に、氷冷下無水酢酸15mlを加え電温 で2時間撤挫した。反応液を減圧下濃縮し、得られた残 清にジエチルエーテルを加え飽和食塩水、希塩酸、飽和 食塩水、希炭酸水素ナトリウム溶液、飽和食塩水の順に 洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶 **韓留夫して、無色結晶として次の物性値の類似化合物を** 3.68 g 得た。 [0028]

【数 6 】

IR v max (KB r) cm -1:2950, 1730, 1470, 1380, 1240, 1040.

'H-NMR(CDC ℓ a) δ:0.66(3H, s, 18-Ha), 0.77(3H, s, 19-Ha), 0.90.

0.94(9H, each s. 21, 26, 27-H₃), 2.02(3H, s, CH₃0CO),

4. 67 (1H, m, 3H α - H).

[0029] (b) Baever-Villiger酸 化反床

前記工程 (a) の粗製化合物3.67gのクロロホルム90 ml溶液に、mークロロ過安息香酸3.92gのクロロホルム 40ml溶液を適加し室温で24時間機律した。次いで、 m-クロロ渦安息香酸3.92gのクロロホルム40ml溶液 を追加し室温で更に41時間機拌した。反応液を減圧下 40 り2stepで28.0%) 得た。 濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加え、10 %炭酸ナトリウム、水、飽和食塩水の順に洗浄し、無水

硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒留去した。得ら れた残渣をシリカゲルカラムクロマト (n-ヘキサン: **酢酸エチル=5:1-3:1**) により分離精製し、無色 結晶として表1の化合物(a)を1,10g(収率、コレス タノールー6-オンより2stepで20.7%)、化合物 (b) を813 mg (収率、コレスタノールー6-オンよ

[0030] [表1]

10

*ーテルで抽出した。有機層を併せて水洗し、無水硫酸マ

グネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒留去した。得られる 残渣をシリカゲルカラムクロマト (クロロホルム:メタ

ノール=15:1) により分離精製し、無色アモルファ

スとして次の物性値を有するこの発明の化合物(2)を

9

3β-Acetoxy-5-hydroxy-5.6-seco-5α-cholestane-6-oic lactone()

IR ν_{max} (KB $_r$) cm $^{-1}$:2950, 1730, 1460, 1360, 1240, 1030,

¹H-NMR (CDCI₃) δ:0.69(3H, s. 18-H₂), 0.83(3H, s. 19-H₂), 0.90.

0.93(9H. each s. 21, 26, 27-Hg), 2.05(3H, s, CHg0CO), 2.39(2H, m, 7-Hg),

4. 26 (1H, m, 5α-H), 4, 64 (1H, m, 3α-H)

3β-Acetoxy-7-hydroxy-6.7-seco- 5α-cholestane-6-oic lactone()

IR ν_{max} (KB ,)cm $^{-1}$:2950, 1730, 1700, 1460, 1360, 1250, 1200, 1040.

¹H-NMR (CDC1₃) δ:0,69(3H, s, 18-H₃), 0,83(3H, s, 19-H₂), 0,90,

0. 93 (9H, each s, 21, 26, 27-H₂), 2. 03 (3H, s, CH₂0CO), 2. 90 (1H, m. 5α -H). 4. 08 (2H, m, 7-H₂), 4. 59 (1H, m, 3 α - H)

【0031】(c) 5.6-セココレスタン-38.5 8.6-トリオール

LiAlH₄ 700mgの無水ジエチルエーテル50ml懸 濁液に、水冷下前記化合物 (a) 760 mgの無水ジエチ ルエーテル50ml溶液を適加し室温で14時間攪拌し た。反応被に、氷冷下酢酸エチルを加え過剰のLiAl 20 500mg (収率71.7%) 得た。

Haを分解し、次いで、希硫酸を加え数分間機棒した。

これに水を加え有機層を分取し、水層を更にジエチルエ*

【数7】

 $IR \nu_{max}$ (KB ,) cm $^{-1}$: 3350, 2950, 1460, 1380, 1050.

'H-NMR(CDC1_{*}) δ:0.65(3H, s. 18-H_o), 0.83(3H, s. 19-H_o),

0.90.1.09(9H. each s. 21.26.27-Ha).

3. 76 (4H, m, 3H α - H, 5 α - H, 6-H₂).

【0033】実施例3

以上の実施例1~2によって得た化合物について、高コ 作用を評価した。

(1) 化合物について

- 上記化合物の投与容量が30mg/5ml/kg(b, w,) となるように、0.5 %メチルセルロース溶液に懸濁して 調整17.7
- [0034] なお、対照群およびHCD対照群には、0. 5 %メチルセルロース溶液 5 ml/kg (b. w.) を経口 投与した。

(2) 使用動物

989. 4. 11)後、TPX樹脂製ケージに5匹ずつ 収容し、室温22±1℃、湿度55±10%、照明時間

8:00~の20:00の飼育室で固型飼料 (CE-2、日本クレア) および水道水を自由に摂取させ、6日 間予備飼育した。

【0035】予備飼育終了後、動物を体重により層化 し、各群の平均体重が均一になるように1群5匹ずつ1 3 群に分けた。群構成は、対照群、HCD対照群、TY - 0 4 投与群、化合物 (1) (2) 投与群の合計 5 群と した。なお、使用動物の群分け時の体重は、131~1 50 (4)統計学的処理

[0032]

45kgであった。 (3) 試験方法

レステロール食(HCD)負荷ラットにおける脂質低下 30 CE-2飼料(普通固型飼料)に1.0 %コレステロー ル、0.5 %コール酸および12.0%ココナッツオイルを添 加した間型の高コレステロール飼料(日本クレア)を、 対照群を除くすべての投与群に10日間自由に摂取させ るとともに、被検化合物30mg/kgまたは0.5 %methyl cellulose 溶液を1日1回10日間連続経口投与した、 最終投与18時間前より、動物を絶食状態にし、最終投 与4時間後にエーテル麻酔下で下大静脈より採血し、放 血致死させた。その後、肝、胸腺、両精巣および両副腎 を摘出し温重量を測定した。採取した静脈血は、直ちに 5週齢のWistar系雄性ラット(日本クレア)を購入(1 40 血液生化学検査を行ったた。検査項目は、血清総コレス テロール (totalcholesterol: TC)、中性脂肪 (trig lyceride; TG)、HDL-コレステロール (HDL-C) および血清GOT・GPTの5項目とし、(VLD L+LDL) ・コレステロール値は、TCからHDL-Cを差し引いて求め、動脈硬化指数 (athro-genic inde x ; AL) は、TC-HDL-C/HDL-C比より算

> 【0036】なお、試験期間中毎日、体重および摂餌量 を測定した。

出した。

(7)

F検定をP<0.05で行い、等分散の場合はStudent のt 検定を用い、不等分散の場合はCochran-Cox 検定を用い て有意差検定を行った。

(5) 試験結果

[表2]

表2に示したように、TCに関しては、対照群の65.6mg/dlに対し、HCD対照群は96.8mg/dlと約1.4 倍の増加傾向を示した。TY-04投与群は、14%のTC増加抑制傾向を示した。E大この発明の化合物(1)投与群では、17%の増加削減傾向を示した。

[0037] この発明の化合物(1)は脂質低下に適用 10 するに有用である。(VLDL+LDL) - Cに関しては、対無罪の28、2mg/dlに対し、HCD対照群では78、2 mg/dlの有意な増加を示した。TY-04投与群では、20%の増加制制制的を示した。Cの発明の化合物(1) 投与器では、26%の増加制制制的を示した。

[0038] A I に関しては、対照群の0.757 に対し、 HC D 対照群では3.138 と有意た増加を示した。 T Y ー 04およびこの発明の化合物 (1) 投与群ではそれぞれ ふう%、36%の増加抑制傾向を示した。 T G に関して は、対照群の30.4mg/dlに対し、HC D 対照群で関連を 20 示した。 T Y O 4 投与罪ではT G を 9 糸抑制したが、 この発明の化合物 (2)では18%の有意な低下を示し

【0039】GのT為よびGPTに関しては、TY-04名よびこの発明の化合物(1)で、HCD投与群に比べそれぞれ16,22%のGOTの有塞な低下を示し、GPTではいずれの投与群においても有塞な作用を示さなかった。なお、GOTの有塞な減少が認められたものの、いずれも生理的正常変動内の変化であり、薬物性肝障害に対し関与している可能性はないと思われる。

12

			_		_
(II) e)	$^{29.6\pm1}_{(108)}$	28.0 ± 1.4	30,0±1.0	$^{28.0\pm2.2}_{(100)}$	$25.8^{\pm 1.2}_{(92)}$
(18%)	155.0 ± 14.2	152.8 ± 4.8 (100)	128.2 ± 2.4 (100)	104.4 ± 1.6 (68)	131.8 ± 13.7 , (86)
Triglycerides	30,4±3.1	30,4±1.5	27.6±3.2	35.6±5.0 (TIT)	24.8+1.7
Atherogenic index	0. 757 ±0.037 30,4±3.1	$96, \frac{8}{(100)}, \frac{\pm 11.4}{(100)}, \frac{23.9 \pm 1.73}{(100)}, \frac{2.211.5}{(100)}, \frac{3.138.\pm 0.324}{(100)}, \frac{30.4 \pm 1.5}{(100)}, \frac{50.4 \pm 1.5}{(100)}, 50.4$	2, 397, ±0, 135 27,6 ±3, 2	2,015 ±0,162 35,6±5.0	3. 040 ± 0.511 24. 8 ± 1.7
VLDL+LDL-cho Atherogenic (mg/dl)	28. 2±0. 9	73 2=11 5	58. (±2. 9		93. 0 ± 9.8 23. 4 ± 1.0 69. 6 ± 10.4 65. (96)
MIL-chg)	37. (1±1),2	23. (±1. 1 (100)	24.6±1.6 (104)	26.8 ± 1.1	23,4±1.0
Total-cho	65. 64 ± 1.5 37. 4±1,2 28. 2±0.9	96.8 ±11.4	83.9 ±4.1 24.6±1.6 58.4±2.9	80.8 ±5.6 26.8±1.1 54.0±5.0	93.0 ±9.8
是	꺴	합기	TY-04		